

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats

Autorizovaný

- Cloprostenol

Product identification

Název léčivého přípravku:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Skot (jalovice)

Kůň (klisna)

Prase (prasnice)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot (kráva)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

• **Skot (jalovice)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

• **Kůň (klisna)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

• **Prase (prasnice)**

- Maso. 1 day

• **Goat (adult female)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/12/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetem S.p.A.

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10815/065/001

Datum změny stavu registrace:

16/12/2022

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo postupu:

IT/V/0147/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko
Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093789>